19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

昭56-61311

(f) Int. Cl.³ A 61 K 9/22 9/24 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C 砂公開 昭和56年(1981)5月26日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

毎チアラミドまたはその塩を含有する持続性製

剤

②特

1

願 昭54-138506

22出

願 昭54(1979)10月25日

仰発 明 者 秦武久

向日市寺戸町西垣内13-7

⑫発 明 者 西村健一

高槻市城南町 2 -22-12

⑰発 明 者 安村満

西宮市松園町10-16

⑪出 願 人 藤沢薬品工業株式会社

大阪市東区道修町4丁目3番地

個代 理 人 弁理士 青木高

明 細 鸖

1. 発明の名称

チアラミドまたはその塩を含有する持続性製剤

- 2. 特許請求の簡用 、遅溶性組取物からなるか、またはキャラミト・またいとの場を含為する。
- (1) チアラミドまたはその塩を含有する速溶性 組成物とチアラミドまたはその塩を含有する遅 溶性組成物とからなることを特徴とする持続性 製剤。
- (2) 遅溶性組成物部分に溶出調節剤として、水 に難溶性の物質と水に可溶性の物質とを含有す る特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。
- (3) 溶出調節剤がエチルセルロースとマクロゴールである特許請求の範囲第(2)項記載の製剤。
- (4) 遅溶性組成物の外部を速溶性組成物で被殺した構造を有する特許請求の範囲第(3)項記載の 製剤。
- (5) 有核錠である特許請求の範囲第(4)項記載の 製剤。
- 8. 発明の詳細な説明

促溶性細成物からなるか、またはチアランドまたはその塩を含有する

この発明はチアラミドまたはその塩を含有する 持続性製剤に関するものであり、さらに詳細には チアラミドまたはその塩を含有する温度性組成物 とチアラミドまたはその塩を含有する遅溶性組成 物とからなる持続性製剤に関するものである。 チアラミドおよびその塩類の中、例えば塩酸チア・ ラミドは非常に吸収性に優れた(人での経口投与 で1時間以内に最高血中濃度に達する) 非ステロ イド・非ピリン系の塩基性鎮痛・抗炎症剤として 質用され、コーテイング錠剤として繁用されてい る。しかしながら、排泄が速く(約24時間で 90%以上が主に尿中に排泄される)、血中濃度 は投与後短時間で低下するので、投与回数を多く する必要があった。との発明者等は上記欠点のな い製剤について種々の検討をした結果、チアラミ ドまたはその塩を含有する連邦性組成物とチアラ ミドまたはその塩を含有する遅溶性組成物とから なる持続性製剤を見い出すことにより上記欠点の ないこの発明を完成した。即ち、この発明の製剤 によれば、血中濃度を長時間高濃度に保つことが

__

---69-

できるので、少ない投与量でより有効な治療効果 をあげることができる。

この発明の製剤の主薬の中、チァラミドの塩と しては塩酸塩が挙げられるが、これに限定される ものではなく、医薬として許容されうるものはす べて使用することができる。

との発明の製剤のチアラミドまたはその塩を含有する速溶性組成物部分としては、例えば、細粒、 類粒、錠剤等の通常の経口投与する際に使用される速溶性の処方であればよく、錠剤の場合には市 版のソランタール錠剤と同様でよい。

またとの発明の製剤のチフラミドまたはその塩 を含有する遅溶出性組成物部分としては、溶出調 節剤(好ましくは、水に難溶性の物質と水に可溶 性の物質との混合物)を含有していればよく、剤 形は特に限定されないが、錠剤として使用するの が好ましい。

この発明の溶出調節剤として使用される水に難 溶性の物質としては、例えばエチルセルロース、 セルロースフセテート等のセルロース誘導体、パ

- 3 -

好ましい。また、との発明のチアラミドまたはその塩の配合量は適宜選択できるが、例えば塩酸チアラミドの場合には、遅溶性組成物の全量に対して40~70%、好ましくは50~60%程度配合し、また速溶性組成物の全量に対して10~30%、好ましくは10~20%配合し、速溶性組成物に含有される塩酸チアラミドの配合割合は約1:2~2:1程度が好ましい。

この発明の製剤は、その剤形に応じて、いずれも 常法により製造することができる。例えば賦形剤 として乳糖、デンプン、白糖等、結合剤としてデ ンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリピ ニールピロリドン、ゼラチン等、崩壊剤としてア ビセル、デンプン、カルボキシメチルセルロース 等、滑沢剤としてタルク、ステフリン酸マグネシ ウム等が使用されるが、もちろんこれらに限定さ れるものではない。

次にこの発明の実施例で得られた製剤と市販の 製剤との俗出試験および血中濃度試験の結果を示 上記キアラミドまたけるの場を房方する過溶性組成物 きからからならっの発明の製剤の削がけ、特に限定でいる。また ラフィン等が挙げられ、また水に可溶性の物質。

ラフィン等が挙げられ、また水に可溶性の物質としては、例えばマクロコール、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等が挙げられるが、もちろんこれらに限定されるものではない。

→ 上記チアラミドまたはその塩を含有する速器へ組成物部分とチアラミドまたはその塩を含有する速器へ超機物部分とからなるこの発明の製剤の剤形は特に限定されず、両者を含みさえすればよいが、好ましくは遅溶性組成物部分を内核とし、その外部を速溶性組成物で被覆した構造を有するのが良い。この発明の製剤の遅溶性組成部分に含有される溶出調節剤の量はその種類により適宜選択されるが、例えばエチルセルロースとマクロゴールとを使用する場合には、遅溶性組成部分の全重量に対しエチルセルロースの1~40%(重量%、以下同じ)(より好ましくは2~30%、さらに好ましくは5~20%)とを併用するのがあればないます。

- 4 -

す。

溶出試験

この発明の実施例1で得られた製剤と市販のコー 録 ディング製剤(100 W錠)とを用いて、USP XIX 装置(100 r.p.m.)に容出液として先 ずJPW第1液を使用し、1時間後からJPW第 2液を用い溶出試験を行なった結果を(表1)に 示す。

(表 1)

#w 67				溶		出		率		(%)					
製剤名	5 分	10分	15分	2 0 7)	3 0	4 0	5 0 分	1時世	2	3	4 明制	5 時間	6 時間	7 时間	 8 問題
本発明の製剤	-	30	۲	3 4	36	87	38	39	5 6	68	76	8 2	86	90	93
市販の製剤	35	68	92	1,00	-	_	_	-	_	-	_	_		_	_

血中濃度試験

この発明の契施例1で得られた製剤1錠と市販のコーテイング錠剤(100%錠)1錠とをそれぞれ3匹のビーグル犬に投与後、血中のチアラミド 濃度をガスクロマトグラフィーにより測定した結果を(表2)に示す。

製剤名	m	血中のチアラミド濃度(μg/ml)							
24)40 13	30分	1時間	2時間	4時間	6時間	8時間			
本発明の製剤	0. 5	3. 0	4. 0	2. 9	2. 5	2. 4			
市販の製剤	1. 5	4. 8	2. 7	0. ,4	0. 4	0. 3			

次にこの発明を実施例により説明する。

実施例1

(イ) 塩酸チアラミドを含有する遅俗性組成物部分 「PSなる特.統性製料」

塩酸チアラミド(55重量部)、エチルセルロース(15重量部)および乳糖(22重量部)を16メッシュの篩いにかけ10分間混合後、マクロゴール6000(7重量部)を90%V/Vエタノール水溶液に溶解した液を練合液として、練合する。これを40°Cで10時間通風乾燥し、整粒後(粒度分布は約800μ~50μ)ステアリン酸マグネシウム(1重量部)と混合し、打錠用粒状物とした後、1錠当り200啊に製錠する。

(中) 塩酸チアラミドを含有する連溶性組成物部分

- 7 -

エチルセルロース	5 重量部	8重量部	2 2 重量部
乳糖	32重量部	29重量部	15重量部

実施例3

実施例1および2 において塩酸チアラミドを含有する遅溶性組成物部分の製造の際に、エタノール水溶液として、80%または85% V/Vエタノール水溶液を使用した。

実施例 4

実施例 1 において、実施例 1 (イ)で得られた緊錠を、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート(7.4 重量部)、トリアセチン(0.4 重量部)、イソプロピルアルコール(46.1 重量部)からなるコーティング液で、1 錠当りの被製固型分の重量が 4.0 吻になるまでスプレーコーティングしたものを使用した。

の製法

塩酸チアラミド(14.3 重量部)、乳糖(67重量部)を混量部)がよびコーンスターチ(17重量部)を混合後、メトローズ(1重量部)を蒸留水に溶解した液を練合液として、練合する。これを乾燥、整粒後ステアリン酸マグネシウム(0.7重量部)と

混合し、粒状物を製する。 連溶性組成物部分と過溶性組成物部分と過溶性組成物部分とからなる (パン)持続性製剤の製法

上記(小で得られた繋錠を内核とし、これを殴う様に上記(中)で得られた粒状物を外層に配し、プレスコート打錠機で1錠当り550gの有核錠を製造する。この有核錠を、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート(7重量部)およびエタノール(93重量部)からなるコーティング液で1錠当りの被覆固型分の重量が10gになるまでスプレーコーティングする。

実施例2

実施例1 において塩酸チアラミドを含有する遅溶 性組成物部分の製造の際に、エチルセルロースお よび乳糖の量を下記の通り変えて使用した。

- 8 -

特許出願人 藤 沢 薬 品 工 業 株 式 会 社

代 理 人 弁理士 青 木



正 魯(自発)

昭和 56年 1 月 26日

特許庁長官 鼻田春樹殿



1. 事件の表示

昭和 54 年特許願第 138506号

- 2. 発明の名称 チアラミドまたはその塩を含有する持続性製剤
- 3. 補正をする者

特許出願人

大阪市東区道修町4丁目3番地 (524) 藤沢薬品工業株式会社 代表者 藤 澤 友 吉 郎



4. 代 理 **〒** 532

大阪市淀川区加島2丁目1番6号 藤沢薬品工業株式会社 大阪工場内

(6300) 弁理士 晋

明細書の全文を別紙の通り訂正します。



- 補正の対象 明細書の全文
- 6. 補正の内容

3. 発明の詳細な説明

この発明はチアラミドまたはその塩を含有する 持続性製剤に関するものであり、さらに詳細には チアラミドまたはその塩を含有する遅溶性組成物 からなるか、またはチアラミドまたはその塩を含 有する連溶性組成物とチアラミドまたはその塩を 含有する遅溶性組成物とからなる持続性製剤に関 するものである。

チアラミドおよびその塩類の中、例えば塩酸チア ラミドは非常に吸収性に優れたく人での経口投与 で1時間以内に最高血中濃度に達する)非ステロ イド・非ピリン系の塩基性鎮痛・抗炎症剤として 質用され、コーテイング錠剤として繁用されてい る。しかしながら、排泄が速く(約24時間で 90%以上が主に尿中に排泄される)、血中濃度 は投与後短時間で低下するので、投与回数を多く する必要があった。この発明者等は上記欠点のな い製剤について種々の検討をした結果、チアラミ ドまたはその塩を含有する遅溶性組成物からなる か、またはチアラミドまたはその塩を含有する速

全文訂正明細書

1. 発明の名称

チァラミドまたはその塩を含有する持続性製剤

- 2. 特許請求の範囲
- (1) チアラミドまたはその塩を含有する遅溶性 組成物からなるか、またはチアラミドまたはそ の塩を含有する速溶性組成物とチアラミドまた はその塩を含有する遅溶性組成物とからなると とを特徴とする持続性製剤。
- (2) 遅溶性組成物部分に溶出調製剤として、水 **に難溶性の物質と水に可溶性の物質とを含有す** る特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。
- (3) 溶出調製剤がエチルセルロースとマクロゴ ールである特許請求の範囲第(2)項記載の製剤。
- (4) 遅溶性組成物の外部を速溶性組成物で被覆 した構造を有する特許請求の範囲第(3)項記載の 製剤。
- (5) 有核錠である特許請求の範囲第(4)項記載の 製剤。

-1-

俗性組成物とチアラミドまたはその塩を含有する 遅溶性組成物とからなる持続性製剤を見い出すと とにより上記欠点のないとの発明を完成した。即 ち、この発明の製剤によれば、血中濃度を長時間 高濃度に保つことができるので、少ない投与量で より有効な治療効果をあげることができる。

との発明の製剤の主薬の中、チアラミドの塩と しては塩酸塩が挙げられるが、これに限定される ものではなく、医薬として許容されらるものはす べて使用するととができる。

この発明の製剤のチアラミドまたはその塩を含 有する速溶性組成物部分としては、例えば、細粒、 顆粒、錠剤等の通常の経口投与する際に使用され る速溶性の処方であればよく、錠剤の場合には市 阪のソランタール錠剤と同様でよい。

またこの発明の製剤のチアラミドまたはその塩 を含有する遅溶出性組成物部分としては、溶出調 節剤(好ましくは、水に難溶性の物質と水に可溶 性の物質との混合物)を含有していればよく、剤 形は特に限定されないが、錠剤として使用するの

が好ましい。

との発明の溶出調節剤として使用される水に難 溶性の物質としては、例えばエチルセルロース、 セルロースアセテート等のセルロース誘導体、バ ラフィン等が挙げられ、また水に可溶性の物質と しては、例えばマクロゴール、ポリビニルアルコ ール、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロ ース等が挙げられるが、もちろんとれらに限定さ れるものではない。

上記チアラミドまたはその塩を含有する遅溶性 組成物部分からなるとの発明の製剤の剤形は特に 限定されず、また上記チアラミドまたはその塩を 含有する速溶性組成物部分とチアラミドまたはそ の塩を含有する遅溶性組成物部分とからなるとの 発明の製剤の剤形は特に限定されず、両者を含み さえすればよいが、好ましくは遅溶性組成物部分 を内核とし、その外部を連溶性組成物で被覆した 構造を有するのが良い。との発明の製剤の遅溶性 組成物部分に含有される溶出調節剤の最はその種

- 4 --

ニールピロリドン、ゼラチン等、崩壊剤としてアビセル、デンプン、カルボキシメチルセルロース等、滑沢剤としてタルク、ステアリン酸マグネシウム等が使用されるが、もちろんとれらに限定されるものではない。

次にこの発明の実施例で得られた製剤と市阪の 製剤との比較試験の結果を示す。

1. 溶出試験(その1)

この発明の実施例1(Y)または4で得られた製剤と市販のコーティング錠剤(100吋錠)とを、USPMX装置(100r.p.m.)を使用し、先ずJPM第1液で1時間溶出試験を行ない、その後JPM第2液で溶出試験を行なった結果を(表1)に示す。

(表 1)

製剤名					溶		出		率		(%)				·
20 AU 10	5 分	10 分	15 分	20 分	30 分	40 分	50 分	相間	2 時間	3 時間	4 閉間	5 閉間	時間	7 時間	8 開新
実施例1(*)	_	30	_	34	36	37	38	39	56	68	76	82	86	90	93
爽施例4	-	1		1	1 3	1	-	27	51	65	75	83	89	1	-
市販の製剤	35	68	92	100	-	_	-	-	1		_	-	1	-	1

-6-

類により適宜選択されるが、例えばメチルセルロースとマクロゴールとを使用する場合には、 近将性組成部分の全重量に対しエチルセルロースの1~40%(重量素、以下同じ)(より好ましくは2~20%)とマクロゴールの1~30%より好ましくは2~25%)とを併用するのが好ましい。また、この発明のチアラミドまたはその塩の配合量は適宜選択できるが、例えば塩酸チアラミドの場合には、 遅溶性組成物の全量に対して40~70%、 好ましくは50~60%程度配合し、また速溶性組成物の全量に対して40~70%、 好ましくは10~20%配合し、 渡溶性組成物に含有される塩酸チアラミドと遅溶性組成物に含有される塩酸チアラミドと遅溶性組成物に含有される塩酸チアラミドの配合割合は約1:2~2:1程度が好まし

この発明の製剤は、その剤形に応じて、いずれも 常法により製造することができる。 例えば賦形剤 として乳糖、デンプン、白糖等、結合剤としてデ ンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビ

-5 -

2. 溶出試験(その2)

この発明の実施例で得られた製剤と市販のコーテイング錠剤(100吋錠)とを、USPXIX装置(100 r.p.m.)を使用し、JPIX第1液(以下方法Aと略称)またはJPIX第2液(以下方法Bと略称)で溶出試験を行なった結果を(表2)に示す。

(表 2)

atril about the	4. 86.			容	出		率	(%)		
製剤名	方法	0.5	1	2	時 3	間	5	6	7	8
实施例1(4)	А	-	25	40	48	55	63	68	73	79
実施例 2 (A)	В	-	28	46	60	73	81	88	93	99
実施例 2 (B)	В	-	27	42	53	63	73	78	88	93
実施例 2 (C)	В	_	23	33	42	51	56	63	67	7 2
実 施 例 3 (85%エタノール)	В	_	29	52	66	70	77	81	83	86
実 施 例 3 (80%エクノール)	В	-	41	64	78	87	94	97	98	_
実施例5 (300™)	Α	_	35	49	59	66	73	77	_	-
奥施例 5 (400 mg)	Α	-	33	45	54	62	67	72	_	_
实施例 6	Α	-	35	47	57	63	69	73	77	
市阪の製剤	A	100	_	_	_	_	_	_		_

-73-

3. 犬での血中濃度試験

この発明の実施例16%で得られた製剤1錠と市 版のコーテイング錠剤(100 型錠)1錠とをそ れぞれ3匹のピーグル犬に投与後、血中のチアラ ミド濃度をガスクロマトグラフィーにより測定し た結果を(表3)に示す。

(表 3.)

की। जेरा ४१	ú	血中のチアラミド濃度(μ タ/ml)									
製剤名	30分	1 時間	2 時間	4 時間	6 時間	8 時間					
本発明の製剤	0.5	3. 0	4. 0	2. 9	2. 5	2. 4					
市阪の製剤	1. 5	4. 8	2. 7	0.4	0. 4	0. 3					

4. 人での有効性試験

この発明の実施例6で得られた製剤(塩酸チアラミド220 PPを含有)を1錠ずつ12人の男性の志願者に経口投与し、一方市販のコーティング錠剤(100 PP錠;塩酸チアラミド110 PPを含有)を1錠ずつ12人の男性の志願者に6時間間隔で合計2錠経口投与する。最初の投与後、血中のチアラミド濃度を経時的にガスクロマトグラフィ

~ 8 -

ール6000(7重量部)を90~998V/Vェクノール水浴液に溶解した液を練合液として、練合する。これを40℃で10時間通風乾燥し、整粒後(粒度分布は約800μ~50μ)ステアリン酸マグネシウム(1重量部)と混合し、打錠用粒状物とした後、1錠当り200吋に製錠する。こうして得られた製剤は、常法により糖衣錠またはフィルムコーティング錠に違いてもよい。

(中) 塩酸チアラミドを含有する速溶性組成物部分

の製法

塩酸チアラミド(14.3 重量部)、乳糖(67重 最部)およびコーンスターチ(17重量部)を混 合後、メトローズ(1重量部)を蒸留水に溶解し た液を練合液として、練合する。これを乾燥、整 粒後ステアリン酸マグネシウム(0.7重量部)と 混合し、粒状物を製する。

(1) 速溶性組成物部分と遅溶性組成物部分とから

なる持続性製剤の製法

上記(イ)で得られた素錠を内核とし、これを覆う様 に上記(イ)で得られた粒状物を外層に配し、プレス ーにより測定した結果およびその際の血中のチァラミド濃度をグラフに表わして面積から計算した 結果をそれぞれ(表4)および俵5)に示す。

(表 4)

製剤名			血中	のチ	アラ	₹ ٢	濃度	(μ g /	ul)
a2 /19 12	1	2	4	6	間 7	8	10	1 2	24
本発明の製剤	0.2 6	0.29	0.2 4	0.1 4	_	0.1 3	0.1 0	0.08	0.0 2
市販の製剤	0.4 6	0.33	0.0 9	0.0 3	0.3 7	0.35	0.1 2	0.03	0.01

(表 5)

本発明の製剤: 2.5 9 $\mu g \cdot n l^{-1}$ 。時間(平均) 市版の製剤: 2.5 8 $\mu g \cdot n l^{-1}$ ・時間(平均) 次にこの発明を実施例により説明する。

実施例1

(イ) 塩酸チアラミドを含有する遅溶性組成物部分

からなる持続性製剤の製法

塩酸チアラミド(55重量部)、エチルセルロース(15重量部)および乳糖(22重量部)を16メッシュの篩いにかけ10分間混合後、マクロゴ

-- 9 --

コート打錠機で1錠当り550 啊の有核錠を製造する。この有核錠をポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート(7重量部)およびエタノール(93重量部)からなるコーテイング液で1錠当りの被覆固型分の重量が10 啊になるまでスプレーコーテイングする。

実施例 2

実施例1(イ)において塩酸チアラミドを含有する遅 を性組成物部からなる持続性製剤の製造の際に、 エチルセルロースおよび乳糖の量を下記の通り変 まて使用した。

		(A)	(C)	
エチルセ	ルロース	5 重量部	8 重量部	22重量部
乳	糖	32重量部	29重量部	15重量部

実施例3

実施例1(I)および2において塩酸チアラミドを 含有する遅溶性組成物部分からなる持続性製剤の

特開昭56~ 61311 (7)

製造の際に、エタノール水溶液として、80 %または85% V/Vエクノール水溶液を使用した。 実施例4

実施例1(イ・で得られた素錠を、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート(7.4重量部)、トリアセチン(0.4重量部)、イソプロピルアルコール(46.1重量部)およびジクロロメタン(46.1重量部)からなるコーテイング液で、1錠当りの被覆固型分の重量が4.0 啊になるまでスプレーコーティングした。

実施例 5

塩酸チアラミド(55重量部)、エチルセルロース(17.5重量部)、乳糖(20重量部)、マクロゴール6000(6.5重量部)およびステアリン酸マグネシウム(1重量部)を用いて実施例1(のと同様に処理して、1錠当り300mおよび400mの製剤を得る。

実施例6

実施例5で得られた400 m素錠をヒドロキシプロピルメチルセルロースのコーティング液で、1

- 1 2 -

錠当りの被数固型分の重量が12mになるまでコーテイングした。

特許出願人 藤沢薬品工業株式会社

代 理 人 弁理士 青 木 高

-13-